PCT

ORGANIZACION MUNDIAL DE LA PROPIEDAD INTELECTUAL Oficina Internacional



SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACION EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(22) Fecha de la presentación internacional:

21 de Junio de 1994 (21.06.94)

(30) Datos relativos a la prioridad:
P 9301413 23 de Junio de 1993 (23.06.93) ES

(71)(72) Solicitantes e inventores: CABRERA GARRIDO, Juan [ES/ES]; Calle Portón de Tejeiro, 2, E-18005 Granada (ES). CABRERA GARCIA-OLMEDO, Juan [ES/ES]; Calle Portón de Tejeiro, 2, E-18005 Granada (ES).

(74) Representante común: CABRERA GARRIDO, Juan; Calle Portón de Tejeiro, 2, E-18005 Granada (ES). (81) Estados designados: AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LV, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SK, UA, US, UZ, VN, Patente europea (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), Patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publicada

Con informe de búsqueda internacional.

- (54) Title: INJECTABLE MICROFOAM CONTAINING A SCLEROSING AGENT
- (54) Título: MICROESPUMA INYECTABLE CONTENIENDO UN AGENTE ESCLEROSANTE

(57) Abstract

Injectable microfoam for sclerotherapy. The sclerotherapy of varices is based on the injection of liquid substances capable of suppressing them. The present invention relates to the preparation of sclerosing substances in the form of a microfoam. The microfoam is prepared with sclerosing agents, and is then injected in the vein to be treated, so that the microfoam displaces the blood contained in the vein and provides for the contact of the sclerosing agent with the vascular endothelium, with a predetermined known concentration and during a controllable time.

(57) Resumen

Microespuma inyectable para esclerosis. La esclerosis de varices se basa en la inyección de sustancias líquidas de conocida capacidad para suprimirlas. La presente invención se refiere a la preparación de sustancias esclerosantes en forma de microespuma. Al elaborar la microespuma con esclerosantes, y su posterior inyección en la vena a tratar, esta microespuma desplaza la sangre que contiene la vena y garantiza el contacto del esclerosante con el endotelio del vaso, a concentración conocida y durante un tiempo controlable.

UNICAMENTE PARA INFORMACION

Códigos utilizados para identificar a los Estados parte en el PCT en las páginas de portada de los folletos en los cuales se publican las solicitudes internacionales en el marco del PCT.

AT	Austria	'OB	D.L. W.L.		
	•	GB	Reino Unido	MOR	Mauritania
AU	Australia	GE	Georgia	MW	Malawi
BB	Barbados	GN	Guinea	NE	Níger
BE	Bélgica	GR	Grecia	NL	Paises Bajos
BF	Burkina Faso	HU	Hungria	NO	Noruega
BG	Bulgaria	TE	Irlanda	NZ	Nucva Zelandia
BJ	Benin ·	П	Italia	PL	Pologia
BR	Brazil	JP	Japón	PΥ	Portugal
BY	Belards	KE	Kenya	RO	Rumania
CA	Canadá	KG	Kirguistán	RU	Federación Rusa
CF	República Centroafricana	KP	República Popular	SD	Sudin
CG	Congo		Democrática de Corea	SE	Succia
CH	Suiza	KR	República de Corea	Sī	Eslovenia
α	Côte d'Ivoire	KZ	Kazajstán	SK	Eslovaguia
CM	Camerún	П	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Chad
cs	Checoslovaquia	LU	Luxemburgo	TG	Togo
CZ	República Checa	LV	Letonia	TI	Tayikistán
DE	Alemania	MC	Моласо	TT	Trinidad y Tabago
DK	Dinamarca	MD	República de Moldova	UA	Ucrania
ES	España	MG	Madagascar	US	Estados Unidos de América
FI	Finlandia	MIL	Mali	UZ	Uzbekistán
FR	Francia	MN	Mongolia	VN	Viet Nam
GA	Gabón		•	***	

<u>5</u>

10

15

20

<u>25</u>

30

35

Microespuma inyectable conteniendo un agente esclerosante.

Estado de la técnica.

La esclerosis de varices se basa en la inyecón en ellas de sustancias líquidas, que provocando una reacción inflamatoria localizada propicia la eliminación de estas venas anormales.

Al inyectar un liquido esclerosante, se produce una mezcla de este con la sangre contenida en la vena y se diluye en proporción no conocida. Los resultados son inseguros (por sobre o subdosificación) y limitados a cortos segmentos varicosos.

Confrome decrece el tamaño de las varices a inyectar, menor es esta dilución y más previsibels son los resultados que se obtienen, En nuestros días la esclerosis es una técnica de elección en casos de pequeñas y medianas varices; quedando el tratamiento de aquellas con diametro igual o superior a 7mm. para la cirugía.

Esclerosis y cirugía se complementan actualmente, pero la escleroterapia continua sin poder ser aplicada a grandes troncos varicosos.

En estas varices de gran tamaño, al inyectar una sustancia esclerosante, se desconoce: La concentración de esta en la vena; su homogenea distribución en la sangre y el tiempo que va a estar en contacto con las paredes interiores del vaso tratado.

En 1946 Orbach inyecta en varices de pequeño calibre, unos pocos centímetros cúbicos de aire y comprueba un desplazamiento de la sangre en el interior del vaso, que es ocupada por el aire inyectado. La solución esclerosante introducida a continuación es más eficaz que si hubiese sido inyectada en la sangre.

En gruesas varices, al inyectar aire, no se produce el fenómeno descrito del desplazamiento de la sangre por el aire inyectado, sino que este forma una burbuja en el interior de la vena que hace ineficaz el procedimiento en estos vasos.

Este mismo autor ideó, pocos años más tarde, la inyección de espuma obtenida por agitación de un envase conteniendo

<u>5</u>

15

<u> 25</u>

30

Tetradecyl Sulfato de Sodio, esclerosante detergente aniónico con alta capacidad espumante.

El procedimiento resulta poco útil por el gran tamaño de las burbujas formadas y peligroso por los efectos colaterales del Nitrogeno atmosferico, poco soluble en sangre.

Ambos metodos tuvieron escasa repercusión práctica siendo empleados sólo en pequeñas varices.

Descripción de la invención

10 Esta invención se refiere a la preparación de una microespuma esclerosante.

De acuerdo con la presente invención se ha descubierto que inyectando en posición horizontal una microespuma de suero fisiológico estéril inerte farmacológicaente; se comprueba que la microespuma provoca el desplazamiento de la sangre contenida en el vaso, incluso en las varices más desarrolladas, debido a que es poca la presión de la sangre contenida en ellas en horizontal.

La elevación del miembro inyectado disminuye aún más la presión venosa, facilitando el relleno exclusivo de la vena con microespuma; permaneciendo ésta en el vaso en tanto no se levante al paciente de la mesa de exploraciones.

Al sustituir la microespuma elaborada con el suero fisiológico, por microespuma elAborada con sustancia esclerosante, e inyectarla en la vena, esta desplaza la sangre que contiene la vena y garantiza el contacto del esclerosante con el endotelio del vaso, a concentración conocida y durante un tiempo controlable, logranadose una esclerosis de todo el segmento ocupado.

Las ventajas de este procedimiento permiten:

- 1º Conocer la concentración del esclerosante en el vaso, pues la microespuma desplaza la sangre y no se diluye como un líquido en ella.
- 35 2º Garantizar la homogénea distribución del producto de eclerosis en su interior.
 - 3º Controlar el tiempo que se va a mantener en contacto con las paredes internas de la vena.

WO 95/00120 PCT/ES94/00064

3

Factores, todos ellos, no conocidos con exactitud ni controlables utilizando esclerosantes líquidos.

La elaboración de la presente invención se lleva a efecto con la preparación de una microespuma con cualquier sustancia esclerosante, tales como: Polidocanol, Tetradecyl Sulfato de Sodio, Soluciones hipertónicas glucosadas o glucosalinas, Glycerina Cromada, Ethanolamina Oleato, Morrhuato Sódico, Soluciones Iodadas.

Una vez elaborada la microespuma esclerosante por cualquier procedimiento de los existentes, de los que se describen dos a continuación, se introduce en cualquier recipiente estéril que pueda servir para ser luego inyectado en los vasos a tratar, y que permita la estabilidad de la misma, de forma que pueda ser extraída por una jeringa, o cualquier otro instrumento que posibilite su inyección en los vasos a tratar. Ejemplo 1:

La elaboración de la microespuma esclerosante se realiza mediante la mezcla en un recipiente estéril, hermético, y conectado si se desea a una botella a presión de Oxígeno, mezcla de Oxígeno y Carbónico u otros gases fisiológicos; se efectúa un batido mecánico por medio de un micromotor que hace girar un escobillón sumergido en la solución esclerosante a espumar.

Batiendo entre 8.000 y 15.000 rpm., un tiempo comprendido entre 60 y 120 segundos se consigue la microespuma.

Esta se introduce en cualquier contenedor que pueda servir para su posterior almacenamiento y su ulterior inyección en los vasos a esclerosar.

En el caso de que la sustancia esclerosante no posea capacidad espumante se le añade Polisorbato 20, polisorbato 80, Poligelina o cualquier otra sustancia con capacidad espumante admitida como inerte para uso intravenoso.

Ejemplo 2:

5

10

. 15

20

25

30

35

Se introduce la sustancia esclerosante en un recipiente hermético, presurizado y estéril y por agitación de la solución se consigue la microespuma, con una salida del recipiente para su posterior uso. <u>5</u>

20

<u>35</u>

Reivindicaciones:

- 1 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, preparadas o de preparación extemporanea, caracterizada porque la microespuma es elaborada con cualquier sustancia esclerosante.
- 2 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia esclerosante es Policadonol.
- 3 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la 10 reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia esclerosante es Tetradecyl Sulfato de Sodio.
 - 4 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia esclerosante es una solución hipertónica glucosada o glucosalina.
- 5 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia empleada es Glycerina Cromada.
 - 6 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia empleada es Ethanolamina Oleato.
 - 7 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicación 1, caracterizada porque la sustancia empleada es Morrhuato Sódico.
- 8 Microespuma inyectable para usos terapeuticos 1, caracte-25 rizada porque la sustancia empleada es cualquier solución iodada.
 - 9 Microespuma invectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones anteriores, caracterizada por su aplicación en flebología.
- 30 10 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizada por su aplicación en el tratamiento de varices esofágicas.
 - 11 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizada por su aplicación en proctología.
 - 12 Microespuma inyectable para usos terapeuticos, según la reivindicaciones 1 a 8, caracterizada por su aplicación en angiología.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte Lonal Application No PCT/ES 94/00064

A. CLASS IPC 5	NIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/12		
		·	
	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	exification and IPC	
	S SEARCHED documentation system followed by classification system followed	cation symbols)	
IPC 5			
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields a	earched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	-
C. DOCUN	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO,A,92 05806 (SINTETICA S.A.) 1992 see claim 1	16 April	1-12
A	EP,A,O 077 752 (SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT) 27 April 19 see claim 1	83	1-12
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docum consid "E" earlier filing "L" docum which citatio "O" docum other "P" docum	nent defining the general state of the art which is not kered to be of particular relevance document but published on or after the international date the thick may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	"T later document published after the into or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or it invention 'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the de 'Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or in ments, such combination being obvious in the art. '&' document member of the same patents.	claimed invention the considered to considered to comment is taken alone claimed invention the considered to comment is taken alone claimed invention twentive step when the one other such docu- us to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
1	9 September 1994	30.09.94	
Name and a	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, For (+31-70) 340-3016	Authorized officer Ventura Amat, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte. onal Application No PCT/ES 94/00064

Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
WO-A-9205806	16-04-92	AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T- US-A-	635449 8495891 2068334 0504340 5502681 5310540	18-03-93 28-04-92 06-04-92 23-09-92 13-05-93 10-05-94
EP-A-0077752	27-04-83	DE-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-B- JP-A- US-A-	3141641 558152 8916382 1199577 4043889 58079930 4466442	28-04-83 22-01-87 21-04-83 21-01-86 20-07-92 13-05-83 21-08-84

INFORME DE BUSQUEDA INTERNACIONAL

Sol. ad internacional N°
PCT/ES 94/00064

A. CLASII CIP 5	FICACION DE LA INVENCION A61K9/12		
Según la cla	sificación internacional de patentes (CIP) o según la clasificación n	cional y la CIP	·
	RES COMPRENDIDOS POR LA BUSQUEDA		
Documents.	ción minima consultada (sistema de clasificación seguido de los simi	oolos de clasificación)	
CIP 5	A61K	,	
Otra docum la búsqueda	entación consultada además de la documentación mimma en la med	lida en que tales documentos forman parte	de los sectores comprendidos por
Base de date utilizados)	os electrónica consultada durante la búsqueda internacional (nombre	de la base de datos, y cuando sea aplicabl	e, terminos de büsqueda
C. DOCUM	IENTOS CONSIDERADOS PERTINENTES		
Categoria*	Identificación del documento, con indicación, cuando se adecuado	o, de los pasajes pertinentes	N° de las reivindicaciones pertinentes
A	WO,A,92 05806 (SINTETICA S.A.) 16	5 Abril	1-12
	ver reivindicación 1		
A	EP,A,O 077 752 (SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT) 27 Abril 1983 ver reivindicación 1	3	1-12
].			
]			
	·		
	a continuación del Recuadro C se relacionan imentos adicionales	Yéase el Anexo de la familia de p	atentes.
* Categoria	s especiales de documentos citados:	"T" documento ulterior publicado con pos	terioridad a la fecha de
	ento que define el estado general de la técnica, no	presentation internacional o de priori con la solicitud, pero que se cita para	comprender el principio o la
•	erado como particularmente pertinente ento anterior, publicado ya sea en la fecha de presen-	teoria que constituye la base de la inv "X" documento de particular importancia;	
tación	internacional o con posteriordad a la misma	no puede considerarse nueva o no pu actividad inventiva cuando se conside	ede considerarse que implique
de nrie	ento que puede plantear dudas sobre reivindicación(es) oridad o que se esta para determinar la fecha de	"Y" documento de especial importancia; n	o puede considerarse que la
	ación de otra cita o por una razón especial (como la especificada) ento que se refiere a una divulgación oral, a un em-	invención reinvindicada implique acti documento esté combinado con otro	vidad inventiva cuando el
pleo,	s una exposición o a cualquier otro tipo de medio	combinación sea evidente para un ex	perto en la materia
"P" docum	ento publicado antes de la fecha de presentación internacional, on posterioridad a la fecha de prioridad reivindicada	"&" documento que forma parte de la mís	ma familia de patentes
Fecha en la	que se ha concluido efectivamente la búsqueda internacional	Fecha de expedición del presente infor	me de busqueda internacional
1	9 Septiembre 1994	30.09.94	
Nombre y o	tirección postal de la Administración encargada de la búsqueda	Funcionario autorizado	
	 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, 	Nank A4 A	
	Fax (+31-70) 340-3016	Ventura Amat, A	

INFORME DE BUSQUEDA INTERNACIONAL

Información sobre miembros de la familia de patentes

Solic __ Internacional N°
PCT/ES 94/00064

Documento de patente citado en el informe de búsqueda	Fecha de publicación	Miembro(s) de la familia de patentes	Fechz de publicación
WO-A-9205806	16-04-92	AU-B- 63544 AU-A- 849583 CA-A- 206833 EP-A- 050434 JP-T- 550268 US-A- 531054	28-04-92 06-04-92 00 23-09-92 01 13-05-93
EP-A-0077752	27-04-83	DE-A- 314164 AU-B- 55815 AU-A- 891638 CA-A- 119957 JP-B- 404388 JP-A- 5807993 US-A- 446644	22-01-87 32 21-04-83 77 21-01-86 39 20-07-92 30 13-05-83